BEST AVAILABLE COPY

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開平4-243860

(43)公開日 平成4年(1992)8月31日

(51)Int.Cl. ⁵ C 0 7 C 323/40	識別記号	庁内整理番号 8217-4H	FΙ		技術表示箇所
A 6 1 K 7/09 C 0 7 C 323/41		7327 – 4 C 8217 – 4 H			P
323/42		8217-4H		•	ä

審査請求 未請求 請求項の数20(全 13 頁)

(21)出願番号	特顧平3-160451	(71)出願人	391023932
	·		ロレアル
(22)出願日	平成3年(1991)7月1日		LOREAL
		·.	フランス国パリ, リユ ロワイヤル 14
(31)優先権主張番号	9008343	(72)発明者	ジヤン・メニヤン
(32)優先日	1990年7月2日		フランス93290トランプレ・レ・ゴネース、
(33)優先権主張国	フランス (FR)		リユ・アレビイ8番
		(72)発明者	ジエラール・マル
			フランス77580ピリエール・シユール・モ
•			ラン、グラン・リユ18番
		(74)代理人	弁理士 青山 葆 (外1名)
	•		·

(54) 【発明の名称】 還元剤としてコハク酸誘導体を含む毛髪のパーマネント変形用化粧組成物

(57)【要約】 (修正有)

【目的】 実際上無臭のパーマネント用還元組成物の提供。

【構成】 還元剤として、下記の式、

【化1】

[式中、nは2または3、Aは

(i)- (CH₂) m-、 (式中、mは2または3である。)

(ii) - CHR₃ - CHR₄ - 、(式中、R₃ およびR₄は、それぞれ、1-4 個の炭素原子を持つアルキルを表わすか、またはR₅ およびR₄は、隣接する炭素原子と共にシクロヘキサン環を形成する。)および

(iii)- CR_6 = CR_6 -、(式中、 R_5 および R_6 は、それぞれ、水素、1-4個の炭素原子をもつアルキルを表わすか、または R_5 および R_6 は、隣接する炭素原子と共にペンゼン環を形成する)から選択された2価の基を表わす、 R_1 は、水素、 R_2 は、ヒドロキシ、または R_1 お

よびR2は一緒になって単結合を形成する。] で示される、少なくとも1種のN-(メルカプトアルキル) スクシンアミド酸またはN-(メルカプトアルキル) コハク酸イミドまたはそれらの同族体の1種またはこの遊離酸形化合物の有機または無機塩基の塩を、化粧用に受容され得る賦形剤中に含む、毛髪のパーマネント変形のための施術の第一段階のための化粧用組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 還元剤として、下記の式、

【化1】

$$ES - (CH_2) = \begin{bmatrix} 0 & 0 & 0 \\ -1 & -1 & -1 \\ 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \end{bmatrix}$$

「式中、nは2または3、Aは

(i) - (CH₂) m-、 (式中、mは2または3である。)

(ii) - CHR₃ - CHR₄ - 、(式中、R₃ およびR₄は、 それぞれ、1-4個の炭素原子を持つアルキルを表わす か、またはR₃ およびR₄は、隣接する炭素原子と共にシ クロヘキサン環を形成する。)および

(iii) $-CR_5 = CR_6 -$ 、(式中、 R_5 および R_6 は、それぞれ、水素、1-4 個の炭素原子をもつアルキルを表わすか、または R_5 および R_6 は、隣接する炭素原子と共にペンゼン原を形成する)から選択された2 価の基を表わす、

R1は、水素、R2は、ヒドロキシ、またはR1およびR2は一緒になって単結合を形成する。]で示される、少な 20くとも1種のN-(メルカプトアルキル)スクシンアミド酸またはN-(メルカプトアルキル)コハク酸イミドまたはそれらの同族体の1種またはこの遊離酸形化合物の有機または無機塩基の塩を、化粧用に受容され得る賦形剤中に含む、毛髪のパーマネント変形のための施術の第一段階のための化粧用組成物。

【請求項2】 遊離酸形の式(I)の化合物の塩が、アンモニウム、第2級または第3級アミン、アルカリ金属またはアルカリ土類金属の塩である請求項1の組成物。

【請求項3】 式(I)において、R1が水素を表わ 30 し、R2がヒドロキシを表わし、化合物が、

N- (2-メルカプトエチル) スクシンアミド酸

N- (3-メルカプトプロピル) スクシンアミド酸

N- (2-メルカプトエチル) ヘキサヒドロフタルアミ ド酸

N- (3-メルカプトプロピル) ヘキサヒドロフタルア ミド酸

N-(2-メルカプトエチル)フタルアミド酸

N- (3-メルカプトプロピル) フタルアミド酸

N- (2-メルカプトエチル) グルタルアミド酸

N- (3-メルカプトプロピル) グルタルアミド酸およ xx

N- (2-メルカプトエチル) マレアミド酸から選択される、請求項1の組成物。

【請求項4】 式(I)中で、R1とR2が一緒になって 単結合の形をとり、化合物が、

N- (2-メルカプトエチル) コハク酸イミド

N- (3-メルカプトプロピル) コハク酸イミド

N- (2-メルカプトエチル) グルタル酸イミド

N- (3-メルカプトプロピル) グルタル酸イミド

2 N-(2-メルカプトエチル) ヘキサヒドロフタルイミ ド および

N- (3-メルカプトプロビル) ヘキサヒドロフタルイミド

から選択される、請求項1の組成物。

【請求項5】 式(I)の化合物が、組成物の総重量に対してして2から20重量パーセントで存在する、請求項1の組成物。

【請求項6】 式Iの化合物が、組成物の総重量に対し 10 て5から10パーセントの範囲の量で存在する、請求項 1の組成物。

【請求項7】 アンモニア、モノエタノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、炭酸または炭酸水素アルカリまたはアンモニウム、水酸化アルカリから選択されたアルカリ性剤を使うかまたは、塩酸、酢酸、乳酸、シュウ酸またはホウ酸から選択された酸性化剤を使うことによって得られる4.5から11のpHを持つ、請求項1の組成物。

【請求項8】 pHが6から10の範囲である請求項7 の組成物。

【請求項9】 チオグリコール酸、グリセリンモノチオグリコール酸エステル、グリコールモノチオグリコール酸エステル、システアミンおよびその C_1-C_1 アシル化誘導体、システイン、N-アセチルーシステイン、糖のN-メルカプトアルキルアミド、 $\beta-$ メルカプトプロピオン酸およびその誘導体、チオ乳酸、チオリンゴ酸、パンテテイン、チオグリセリン、亜硫酸または亜硫酸水素アルカリ金属またはアルカリ土類金属、N-(メルカプトアルキル) $\omega-$ ビドロキシルアミド、N-モノまたはN、N、-ジアルキル4-メルカプトプチルアミドおよびアミノメルカプトアルキルアミドから選択された少なくとも1種の他の還元剤をも合む請求項1の組成物。

【請求項10】 少なくとも1種の陽イオンポリマー、 軟化剤、タンパク加水分解液、ワックス、乳白剤、香料、染料、非イオンまたは陽イオン表面活性剤、処理剤 または浸透剤をも含む、請求項1の組成物。

【請求項11】 少なくとも1種のジスルフィドを含み、組成物が自己中和するものである、請求項1の組成物。

の 【請求項12】 ジスルフィドが、ジチオグリコール 酸、ジチオグリセリン、シスタミン、N、Nージアセチ ルシスタミン、シスチン、パンテテイン、Nー(メルカ プトアルキル)ωーヒドロキシアルキルアミドのジスル フィド、NーモノまたはN、Nージアルキル4ーメルカ プトプチルアミドのジスルフィドおよびアミノメルカプトーアルキルアミドのジスルフィドから選択される、請 求項11の組成物。

【請求項13】 ジスルフィドが式(I)の化合物のジスルフィドであり、式、

50 【化2】

-462-

$$\begin{array}{c|c}
3 \\
\hline
S-(CH_2) & N-C-A-C \\
R_1 & R_2
\end{array}$$
(II)

[式中、nは2または3、Aが(i) - (CH_2) m-、(式中、mは2または3である。)

(ii) - CHR₃ - CHR₄ - (式中、R₃およびR₄は、 それぞれ水素、1から4個の炭素原子を持つアルキル、 またR₃およびR₄は、隣接する炭素原子と共にシクロへ キサン環を形成する。)および、

(iii) - CRs - CRs - (式中、Rs およびRs は、それぞれ、水素、1から4個の炭素原子を持つアルキル、またはRs およびRs は、隣接する炭素原子と共にベンゼン類を形成する。)から選択された2価の基を表わし、Rs は水素、Rz はヒドロキシ、またはRs およびRz は、一緒になって単結合を形成する。〕で示される、簡求項11の組成物。

【請求項14】 式(II)のジスルフィドが、ピス[N-(3-カルボキシプロピオニル)N-エチル]ジスルフィド、ピス[N-(2-カルボキシシクロヘキサ 20ンカルボニル)N-エチルコハク酸イミド]ジスルフィドおよびピス[N-エチルコハク酸イミド]ジスルフィドから選択された、請求項13の組成物。

【請求項15】 ジスルフィドが、式 (II) の化合物 に対して、0.5から2.5のモル比率で存在する、請求項11の組成物。

【請求項16】 ジスルフィドが、式(I)の化合物に対して、1から2のモル比率で存在する、請求項11の組成物。

【請求項17】 第一段階で、毛髪に還元組成物を適用することによってケラチンのジスルフィド結合を還元し、第二段階で、毛髪に酸化組成物を適用することによってこの結合を再生することを含み、上記還元組成物は請求項1の化粧用組成物である毛髪のパーマネント変形のための方法。

【請求項18】 第一段階で、還元組成物を5から60 分間、毛髪に接触させておく、請求項17の方法。

【請求項19】 式、

【化3】

[式中、nは2または3、およびBは、(i) - (CH₂)₃-、

(ii) 1、2-シクロヘキシリデン、および

(iii) - CH=CH-、この場合、nは3から成る群から選択された2価の基を表わす。] で示される化合物およびそれらの対応するジスルフィド。

【請求項20】 式、 【化4】

[式中、nは2または3、

- (a) n が 2 の時、 2 は 1、 2 シクロヘキシリデン、 および
- (b) nが3の時、Zは、
- (i) (CH₂) m 、 (式中、mは2または3である。)
 - (ii)-CH=CH-
 - (iii) 1、2-シクロヘキシリデン、および

(iv)〇-フェニレンから選択された2価の基である。] で示される化合物および対応するジスルフィド、またnが2で2が〇-フェニレンを表わす対応するジスルフィド。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】この発明は、還元剤としてNー(メルカプト アルキル)スクシンアミド酸またはNー(メルカプト アルキル)コハク酸イミドの誘導体またはそれらの同族体を含む、毛髪のパーマネント変形施術の最初の段階で使用される化粧還元組成物およびそれの毛髪のパーマネント変形方法における使用に関するものである。

【従来の技術】毛髪のパーマネント変形を実施する技法

[0002]

は、最初の段階で、還元剤を含む組成物を使ってケラチ ン(シスチン)のジスルフィド結合の開裂を実施し(還 元段階)、次に、好ましくは毛髪をすすいだ後、第2段 階で、毛髪を希望の形にするために、伸張状態にある毛 髪に酸化組成物を適用することによって(酸化段階、定 着ともいう)ジスルフィド結合を再構成することを含 む。この技術は、毛髪のウエイブまたは毛髪の伸張また は直毛化のどれにも有効である。パーマネントウエイブ 施術の第1段階を実施する組成物は、通常、ローショ ン、クリーム、ゲルまたは液状の担体中に希釈された粉 末の形で提供され、好ましくはメルカプタンを還元剤と して含む。この後者のうち、現在使われているものは、 40 チオグリコール酸およびチオ乳酸またはこれらの酸の混 合物と、例えばグリセリンまたはグリコールのモノチオ グリコール酸エステルのような、そのエステルである。 これらの還元剤は角質のジスルフィド結合を還元するの に特に有効であり、主に、パーマネントウエイブ施術に おいてとくに好まれる生成物とみなされ得るチオグリコ ール酸を含む。それは約50%の量で還元をもたらす。 しかしながら、これらの還元剤は、硫黄化合物の特質 上、悪臭を発し、それが時にパーマンネントウエイブ施 術を、それを受けている人にとってだけでなく、それを 50 行なっている人にとっても、苦痛なものにしているとい

う、大きな欠点を示している。この欠点を補うという観点から、通常は、悪臭をおおうための香料が用いられる。鋭意研究の結果、全く予期しない、驚くべきことに、新しい種類のNー(メルカプト アルキル)スクシンアミド酸またはNー(メルカプト アルキル)コハク酸イミドの誘導体またはそれらの同族体を使うことによって、還元剤を使う技術の欠点を改善することが可能であることが観察されるに至った。

[0003]

【発明の記載】この発明の組成物の還元剤は、実際に良 10 好な還元属性を示し、なおかつ事実上無臭である。したがって、この発明は、新規の工業製品として、適切な化粧用賦形剤の中に、還元剤として、次の式、

【化5】

[式中、nは2または3、Aは、式(i) - (C H_2) m - 、(式中、mは2または3)、式(ii) - C HR_3 - C HR_4 - 、(式中、 R_3 および R_4 は各々、個別に、1 か 20 ら4個の炭素原子を持つアルキルを表わすかまたは R_5 および R_4 は、隣接する炭素原子と共にシクロヘキサン 環を形成する)、および式(iii) - C R_5 = C R_6 - 、[式中、 R_5 および R_6 は、各々個別に、水素、1 から4 個の炭素原子を持つアルキルを表わすかまたは R_5 および R_6 は、隣接する炭素原子と共にベンゼン環を形成す

R1は水素を表わし、R2はヒドロキシを表わすかまたは R1およびR2は、一緒にされて単純結合を形成する]で 示される、N- (メルカプト アルキル) スクシンアミ 30ド酸またはN- (メルカプト アルキル) コハク酸イミドの少なくとも1種の誘導体またはそれらの同族体の1種および遊離酸形化合物の有機または無機塩基の塩を含む、毛髪のパーマネント変形の最初の段階のための化粧用組成物に関している。

る]、から選択された2価の基をあらわし、

【0004】前記の一般式(I)の組成物が、塩の形で提供される場合、より具体的にはそれはアンモニウム塩であるか、第2級または第3級のアミン塩またはアルカリ金属またはアルカリ土類金属の塩である。前記一般式(I)において、R₁およびR₄基が近接の炭素原子と共にシクロヘキサン環を形成するとき、対応する2価の基は、1、2ーシクロヘキシリデン基である。さらに、基R₅およびR₆が、隣接する炭素原子と共にペンゼン環を形成するとき、対応する2価の基は、Oーフェニレン基である。1から4個の炭素原子を持つアルキルは、メチル、エチル、プロピル、イソプロピルまたはブチル基を意味する。前記の式(I)、[式中、R₁は水素をあらわし、R₂はヒドロキシを表わす]の化合物のうち、主として次のものがあげられる。

N-(2-メルカプト エチル)スクシンアミド酸、

N-(3-メルカプト プロピル)スクシンアミド酸、 N-(2-メルカプト エチル)ヘキサヒドロフタルア ミド酸

N-(3-メルカプト プロピル) ヘキサヒドロフタル アミド酸、

N-(2-メルカプト エチル)フタルアミド酸、

N- (3-メルカプト プロピル) フタルアミド酸、

N-(2-メルカプト エチル) グルタルアミド酸、

N- (3-メルカプト プロピル) グルタルアミド酸および

N-(2-メルカプト エチル)マレアミド酸。 前記の式(I)、[式中、R₁およびR₂は、一緒にされて単純結合を形成する。]の化合物のうち、主として次のものがあげられる。

N-(2-メルカプト エチル) コハク酸イミド、

N-(3-メルカプト プロビル) コハク酸イミド、

N-(2-メルカプト エチル) グルタルイミド、

N-(3-メルカプト プロピル) グルタルイミド、

N-(2-メルカプト エチル) ヘキサヒドロフタルイミド および

N-(3-メルカプト プロピル) ヘキサヒドロフタル イミド。

【0005】式(I)の化合物のあるものは、既知であ るが、他のものは新規である。これら新規のものに関し ては、後記で、それらを得る様々な方法とその製法例の いくつかをあげる。この発明の組成物において、一般式 (1) の還元剤は、還元組成物の総重量を基にして通常 2から20重量%、好ましくは5から10重量%の範囲 の量で存在する。組成物のpHは、好ましくは4.5と 11の間、より具体的には6と10の間にあり、pH は、例えば、アンモニア、モノエタノールアミン、ジエ タノールアミン、トリエタノールアミン、炭酸または重 炭酸アルカリまたはアンモニウム、水酸化アルカリ等の アルカリ剤を使うことにより、または、例えば塩酸、酢 酸、乳酸、シュウ酸、またはホウ酸等の酸性化剤を使う ことにより得られる。還元組成物はまた、例えば、チオ グリコール酸、グリセリンまたはグリコールモノチオグ リコール酸エステル、システアミンおよび、N-アセチ ルシステアミンまたはN-プロピオニルシステアミン等 のそのC1-C4アシル誘導体、システイン、N-アセ チルシステイン、N-(2-メルカプトエチル) グルコ ンアミド、βーメルカプロピオン酸およびその誘導体等 の糖のN-メルカプトアルキルアミド、チオ乳酸、チオ リンゴ酸、パンテテイン、チオグリセリン、アルカリ金 属またはアルカリ土類金属の亜硫酸塩または亜硫酸水素 塩、EP特許出願354835に記載されているN-(メルカプトアルキル) ω-ヒドロキシアルキルアミ ド、EP特許出願368763に記載されているNーモ ノまたはN、N-ジアルキル4-メルカプトプチルアミ 50 ドおよびEP特許出願403267に記載されているア

ミノメルカプト アルキルアミド等の他の既知の還元剤をも含む。還元組成物はまた、例えばフランス特許番号 7932078、8026421および8916273 の組成物に使用されているような陽イオン ボリマーまたはフランス特許番号8217364の組成物に使用されているようなヨネン型陽イオン ボリマー、軟化剤およびラノリンの主として第4級アンモニウム誘導体、タンパク質加水分解物、ワックス、乳白剤、香料、染料、非イオンまたは陽イオン表面活性剤、処置剤または例えば尿素、ピロリドンまたはチオモルホリノン等の浸透剤等の様々な成分を含むことができる。この発明の還元剤はまた、毛髪のパーマネントまたはまっすぐにする処置を受けている人に受け入れられるくらいの一定量の熱を、毛髪への適用中に起こさせる、発熱型であり得る。

【0006】この発明の組成物の賦形剤は、好ましくは 水または、エタノール、イソプロパノールまたはプタノ ール等の低級アルコールの水素アルコール性溶液であ る。組成物が毛髪をまっすぐにする(カールまたはちぢ れを除く)施術のためのものである場合、還元組成物 は、毛髪をできるだけ硬く保つようにクリームの形が好 ましい。これらのクリームは、"高粘度の"乳剤、例え ばグリセリンステアラート、グリコールステアラート、 自己乳化ワックス、脂肪アルコール等に基づく、 "高粘 度の"乳化剤の形で提供される。毛髪を"膠"化する力 ルポキシピニルポリマーまたはコポリマー等の増粘剤を 含む液体またはゲルもまた、セットの間、毛髪をなめら かな状態に保つのに使用され得る。この発明の組成物は また、具体例によると、いわゆる"自己中和化剤"また は"自己調整剤"の形のものであり得、この場合式 (1) の還元化合物は、還元組成物においてパーマネン 30 ト自己中和での使用が知られているかまたは、つぎの一 般式、

【化6】

【式中、n、R1、R2 およびAは式(I)で与えられたのと同じ意味をもつ。】で示され得る式(I)の化合物から誘導された少なくとも1種のジスルフィドと配合さ 40れている。既知のジスルフィドのうち、主な例をあげると、ジチオグリコール酸、ジチオグリセリン、シスタミン、N、Nージアセチルシスタミン、シスチン、パンテテインおよび、EP特許出願番号354835に記載されたNー(メルカプトアルキル)ωーヒドロキシアルキルアミドのジスルフィド、EP特許出願番号368763に記載されたNーモノまたはN、Nージアルキル4ーメルカプトプチルアミドのジスルフィド、EP特許出願番号403267に記載されたアミノメルカプトアルキルアミドのスルフィドである。式(II)のジスルフィ 50

ドのうち、次のものが主な例としてあげられる。 ピス [N- (3-カルボキシプロピオニル) N-エチ ル] ジスルフィド

ピス [N-(2-カルボキシシクロヘキサン カルボニル) N-エチル] ジスルフィドおよび

ピス [N-エチルコハク酸イミド] ジスルフィドジスルフィドは、一般に、式 (I) のチオールに対しては、0.5から2.5、好ましくは1から2 (米国特許番号3768490参照) のモル量で組成物中に存在する。

【0007】この発明はまた、第1段階で、前記で規定 された還元組成物を約5から60分間毛髪に適用するこ とによってケラチンのジスルフィド結合を還元し、第2 段階で、酸化組成物を毛髪に適用するかまたは好ましく は空気中の酸素を毛髪に作用させることによって、この 結合を再生することを含む、毛髪のパーマネント変形の 方法に関するものである。この発明はまた、前配で規定 された還元組成物を、前もって直径4から20mmのロ ーラーに巻かれた濡れた毛髪に適用する、毛髪のウエイ ブ法にも関している。組成物は、所望により、徐々に、 ローラーをまいている途中の髪に適用する。還元組成物 は、次に、5から60分間、好ましくは5から30分間 毛髪に作用させても良い。次に毛髪を完全にすすぎ、そ の後酸化組成物を、角質のジスルフィド結合を再生する ために、2から10分の定着期間ロールを巻かれた毛髪 に適用する。ローラーを取り外した後、毛髪を完全にす すぐ。酸化組成物、即ち酸化剤は、現在用いられている 型から成り、酸化剤としてH2O2、臭素酸アルカリ、ペ ル塩(persalt)、ポリチオナートまたは臭素酸アルカ リおよびペル塩の混合物を含む。この酸化は、短時間に もまたは長引かせることもできる。H2O2の濃度は、1 から20容積、好ましくは1から10容積の間で変化し 得る。臭素酸アルカリの濃度は2から12パーセントで 変わる。ペル塩の濃度は、酸化組成物の全重量を基にし て0. 1から15重量パーセントで変わる。酸化組成物 のpHは、一般に2と10の間である。この発明はま た、この発明の還元組成物を毛髪に適用し、大きな歯を 持った櫛または櫛の背でまたは手で毛髪を梳くことによ って、毛髪を新しい形に固定するように毛髪を物理的に 変形させることを含む、毛髪をまっすぐにする方法に関 するものである。 5から60分、具体的には5から30 分の定着時間の後、毛髪を、もう一度梳いてから注意深 くすすぐ。次に酸化および定着組成物を毛髪に適用し、 2から10分間、毛髪に接触させる。次に毛髪を完全に すすぐ。

【0008】一般式(I)の化合物は既知の方法によって製造される。N-(メルカプトアルキル)スクシンアミド酸またはそれらの同族体、即ち式(I)、[式中、 R_1 =Hおよび R_2 =OHである]で示される化合物は、メルカプトアルキルアミン(1)を次の反応式により式(2)の無水物に反応させることによって得られる。

【化7】

$$HS-(CH_2)_n-NH_2 + O \longrightarrow HS-(CH_2)_n-NH-C-A-CO_2H$$

$$(1)$$

使用されるメルカプト アルキルアミン(1)は、2-メルカプトエチレンアミンまたはシステアミン (n= 2) $\sqrt{\frac{10}{2}}$ である。無水物(2)は、無水コハク酸、無水マレイン 酸、1、2-シクロヘキサンジカルボン酸無水物、無水 フタル酸、メチルコハク酸無水物または無水グルタル酸 である。無水物(2)の開裂反応は、一般に、不活性雰 囲気のもとで、メタノール、エタノール、イソプロパノ ールまたはプタノール等のアルコール中、式(Ia)の 酸が容易に環化するようなアルコールの沸点、0と11 0℃の間で実施される。メルカプトアルキルアミン (1) の塩、主に塩酸を使用するのが有利であり、この 場合の好ましい溶媒はエタノールであり、アミンを遊離 するのに使用される塩基は、第3級アミンである。形成 された酸(Ia)に応じて塩を形成するためにアミンの 余剰量を加え、それによって環化を制限することが有利 であり得る。メルカプトアルキルアミン(1)が、遊離 アミン形であるとき、どんな溶媒も使用しないで、反応 モル比で、メルカプトアルキルアミンおよび無水物を混 合し、その混合物を20と100℃の間の温度にするこ とが有利であり得る。メルカプトアルキルアミンがシス テアミンであるとき、昇華の問題を避けるために、オー トクレープ中で操作するのが望ましい。反応の進行は、 変換されていないメルカプトアルキルアミンの定量で追 跡する。反応時間が長すぎるときは、メルカプトアルキ ルアミンの過剰を使用することが有利であり得、これは スルホン酸樹脂に混合物を通すことによって反応後に除 去される。

【0009】N-(メルカプトアルキル)コハク酸イミドの誘導体またはそれらの同族体、即ち、式(I)、 [式中、R₁およびR₂は一緒になって、単結合を形成する]の化合物は、式(Ia)のスクシンアミド酸の脱水

によって得られる。脱水反応を実施するために、好まし くは、反応の過程で形成された水と共に共沸混合物を形 成する、トルエンまたはキシレン等の、十分高い沸点を もつ、芳香族溶媒を選ぶ。この場合、水分離器(ディー ン スターク=Dean Stark) を使用すると、留去さ れた水の容量を計ることによって反応の進行を迫及する ことが容易になる。N- (メルカプトアルキル) コハク 酸イミドまたはその同族体はまた、メルカプトアルキル アミン(1) および無水物(2) を出発物質として、溶 媒の存在下でまたは溶媒無しに、スクシンアミド酸誘導 体(Ia)を中間に単離して得られ、反応溶媒を使用し ないときは、減圧下に混合物を長時間加熱することによ って環化を実施することができる。反応の行程で、一定 量のチオールが対応するジスルフィドへと酸化された場 合には、次に反応混合物を同量の水で2倍に希釈し、ス ルホン酸樹脂および粉末亜鉛の混合物の存在下で、3か ら10時間かき混ぜる。ジスルフィドの大部分を還元す ると、その反応混合物を濾過し、直接に使われ得る、目 的生成物の溶液を得る。自己中和組成物の場合、酸化さ れてジスルフィドになった一定量のチオールを含む反応 混合物が、ジスルフィドの還元を行なわずに、使用され 得る。ある場合においては、用いられる無水物(2)の 性質によって、スクシンアミド酸(Ia)は容易に環化 し、酸および対応するイミドの混合物が得られる。この 発明のジスルフィド(II)は、無条件の空気によるま たは好ましくは、例えば、2価鉄イオンの所望による存 在下でのH2O2を使うことによる、式(I)の化合物の 酸化によって得られる。

10

【0010】ジスルフィド(II)はまた、式(3)のジスルフィドと式(2)の無水物との下記の反応式による反応によって得られる。

{化8】

(LIP)

ジスルフィド (I I a) は、長時間加熱で、式 (I I b) のジスルフィドになる。

【0011】 この発明はまた、新規工業製品として、一般式 (III) および (IV)、

【化9】

[式中、nは2または3、Bは、

(1) - (CH₂) ₃ -

(ii) 1、2-シクロヘキシリデン、および

(i i i) - CH=CH- この後者の場合nは3、 から成る群から選択された2価の基を表わす。] で示される化合物およびそれらの対応するジスルフィド並びに 【化10】

[式中、nは2または3、

- (a) nが2のとき、Zは1、2-シクロヘキシリデンを表わし、
- (b) nが3のとき、Zは、
- (i) (CH₂) m- (式中、mは2または3、)
- (ii) -CH=CH-,
- (i i i) 1、2-シクロヘキシリデン、および
- (iv) o-フェニレン

から成る群から選択された 2 価の基である。〕で示される化合物およびそれらの対応するジスルフィドと、nが2でZがo-フェニレンを表わすときの対応するジスル 30フィドに関するものである。

[0012]以下、数例の式(I)および式(II)の*

元秦分析: C₆ H₁₁ NO₃ S

計算値: C: 40.66 H: 6.26 N: 7.90 O:27.08 S: 18.09 実測値: 40.79 6.24 7.91 27.04 17.89

(b) システアミンから出発

5gのシステアミンおよび6gの無水コハク酸の混合物を、不活性雰囲気下で温度約100℃でかき混ぜる。出発生成物の変換は、反応の開始後1時間半で実際上全部 40になる。混合物を50cm³の水に溶かし、混合物中に存在するジスルフィドを変形するために、5gのスルホン酸樹脂および3gの粉末亜鉛を、かき混ぜながら、それに加える。樹脂を濾過によって除去し、濾液を減圧下で濃縮する。乾燥後、9gのN-(2-メルカプトエチル)スクシンアミド酸を得るが、その特性は、前記(a)の工程によって得られた酸の特性と同一である。

【0013】実施例II N-(2-メルカプトエチル) コハク酸イミドの製法

(a) システアミンから出発

*化合物の製法と数例のこの発明の還元組成物および毛髪のパーマネント変形の方法でのそれらの使用を、説明のためにあげるが、これらは限定を目的とするものではない。

12

実施例 I N-(2-メルカプトエチル) スクシンアミ ド酸の製造

(a) 塩酸システアミンから出発

不活性雰囲気下で、114gの塩酸システアミンを反応 器に入れ、それに180cm3の無水エタノールに溶か 10 した133cm3のトリエタノールアミンを、機械でか き混ぜながら、室温で、ゆっくり加える。僅かな発熱が 観察され、100gの無水コハク酸を、媒体を40℃に 近い温度に保ちながら、入れる。次に混合物を室温で3 時間かき混ぜて、不活性雰囲気下で、一晩置く。無水物 の変換、気相クロマトグラフィー(V.P.C.)で追 跡し、残留アミンの量により出発アミンの変換を追跡す る。3時間の反応の後、出発物は、事実上残っていな い。塩を濾過によって留去し、濾液を減圧下で濃縮す る。170gの粗生成物を得、室温でベースト状の固体 の形に結晶化する。この生成物を、沸騰するまで漸進的 に加熱された1、2-ジクロロエチレン200cm3中 で、不活性雰囲気下でかき混ぜる。室温にもどった後、 2つの液相が観察され、0℃で4時間冷却する。できた 固体を建過し、100cm3のエチルエーテルで3回洗 浄し、減圧下で乾燥する。125gの白色粉末を得、酢 酸エチル中で加熱再結晶する。冷却、濾過、および45 ℃の真空下で乾燥後、100gのN-(メルカプトエチ ル)スクシンアミド酸を、82℃の融点を持つ白色固体 の形で得る。NMR¹250MHzスペクトルが期待さ れる構造と一致する。チオールおよびカルボン酸官能基 の測定量は、理論上の95%より大きい。

不活性雰囲気下で、5gのシステアミンおよび6gの無水コハク酸の混合物を6時間かき混ぜながら、温度約130℃に加熱する。無水コハク酸の完全な変換には、約1時間半を要する(V.P.C.)。この段階で、環化反応を容易にするために、反応混合物を減圧下に置く。反応混合物の変化を、非変換コハク酸N-(2-メルカプトエチル)の酸滴定による定量により追跡する。反応の終わりに、混合物を冷却し、7gの租生成物を得、それを50cm³の水に溶かし、それに10gのスルホン酸樹脂を、かき混ぜながら加える。1時間かき混ぜた後、反応をうけていない微量のシステアミンまたはシスタミンのこん跡を固定した、樹脂を濾過で除去する。所望により存在するジスルフィドを還元するために、かき思ばなり存在するジスルフィドを還元するために、かき思ばなり存在するジスルフィドを還元するために、かき思ばなり存在するジスルフィドを還元するために、かき思ばなり存在するジスルフィドを還元するために、かき思ばなり存在するジスルフィドを還元するために、かき思ばなり変により存在するシスルフィドを過ごないませばなります。

50 混ぜた濾液に10gのスルホン酸樹脂および3gの粉末

ピス [N-(3-カルボ

13

亜鉛を加える。3時間後、混合物を濾過し、濾液を減圧 下で濃縮する。乾燥後、5gのN-(2-メルカプトエ チル) コハク酸イミドを、融点45℃の白色粉末の形で*

NMR'Hおよび'SCスペクトラムが、期待さ *得る。 れる構造に一致する。

14

元素分析:

C6 H11 N O1 S

計算值: C: 45.27 H: 5.70 N: 8.80 O: 20.10 S: 20.14 8.64 実測値: 45.32 5, 72 20.10 20.14

(b) N-(2-メルカプトエチル)スクシン アミド酸から出発

水分離器 (ディーン スターク) を備えた100cm³ 10 の反応器の中で、50cm3のキシレン中の20gのN - (2-メルカプトエチル)スクシンアミド酸の混合物 を不活性雰囲気下で、かき混ぜて温度140℃に加熱す る。約5時間の反応後、理論上の量 (2 c m³) の水が 留去されている。次に、キシレンを減圧下で蒸留する。 粗生成物を乾燥し、18gのペースト状生成物を得る が、それはゆっくりと室温で結晶化し、その特性は、直 前の(a)項の方法によって製造される生成物のものと 同一である。

元素分析: C12 H20 N2 O6 S2

計算值: C: 40.89 H: 5.72 N: 7.95 0: 27.24 S: 18.20 観測値: 27.3 18.00

40.64 5.77 7.95

【0015】実施例IV ピス「(N-エチルコハク 酸イミド)] ジスルフィド15.9g(0.1モル)の 実施例2記載のN-(2-メルカプトエチル)コハク酸 イミドを、約200cm3のエタノールおよび200c m³の水に溶かす。その溶液を15から20℃の間の温 度まで冷却し、2、3滴の20%アンモニアを加えて、 アルカリ性pHにする。110倍のH₂O₂を、全部のチ 30 オールがジスルフィドへと変換するまでゆっくりと加え る。(ヨウ素による定量)溶液を、ガラスフィルター上 での濾過によって透明にし、減圧下で約100cm³ま★

> 元素分析: C12 H16 N2 O4 S2 C Н

計算値: 44.55 5.10 5.03 実測値: 45.66

【0016】 実施例 V N-(2-メルカプトエチル) ヘキサヒドロフタルアミド酸の製法不活性雰囲気下に保 たれ、0から5℃の間の温度にまで冷却された、40c 40 m³のメタノール中の7. 72g(0.1モル)のシス テアミンの溶液に、15.43g (0.1モル) のヘキ サヒドロフタル酸無水物を、分けて加える。この温度で 7時間かき混ぜた後、微量の出発システアミンが残る。 溶液を減圧下、室温で、乾固するまで蒸発する。23g のN-(2-メルカプトエチル)へキサヒドロフタル酸 を、無色の油状物の形で得る。NMR1H 80MHz スペクトラムが、期待される構造に対応する。

【0017】実施例 VI N- (2ーメルカプトエチ ル) ヘキサヒドロフタルイミドの製法ディーン-スター 50 造に一致する。

80cm3のエタノール中の3.7gのシステアミンお よび2gの無水コハク酸の溶液を、エタノールの沸点に 10時間、かき混ぜながら加熱すると、それの終了時 に、全ての無水物が変換する。混合物を一晩とその次の 1日室温に置き、全てのチオールがジスルフィドに変換

キシプロピオニル) N-エチル] ジスルフィドの製法

※【0014】実施例III

されるまで、空気を溶液の真ん中に吹き込む。混合物を 半分の容積まで濃縮して0℃まで冷却する。結晶化した ジスルフィドを濾過して乾燥する。2gのピス「N-カ ルポキシプロピオニル)N-エチル]ジスルフィドを融 点141℃の白色粉末の形で得る。

★で濃縮する。0℃まで冷却した後、白色の固体を濾過 し、再び最少量のエタノールに溶かす。溶液を濾過し、 真空下で結晶化が始まるまで濃縮する。次に、それを+ 5℃まで冷却し、できた結晶を濾過し、60-70℃、 真空下で乾燥する。12.8gのピス(N-コハク酸イ ミドエチル) ジスルフィドを、119℃の融点をもつ白 色固体の形で得る。

NMR1H 80MHz スペクトラムが、期待される 構造に一致する。

N 8. 85 20. 23 20. 27 8. 78 20. 40 20. 21

クを備えた反応器中に、不活性ガス下で、15.43g (0.2モル) のシステアミン、100cm³のトルエ ンおよび30.83g(0.2モル)のヘキサヒドロフ タル酸無水物を導入する。混合物をかき混ぜて還流する まで加熱し、形成された水を留去する。4時間の澄流 後、反応が完了する。反応媒体を減圧下で、乾固するま で蒸発させ、生成する白色固体を、酢酸エチル中の再結 晶化により精製する。70℃の真空下で乾燥後、37. 5gのN-(2-メルカプトエチル) ヘキサヒドロフタ ルイミドを、79-80℃の融点を持つ白色固体の形で 得る。

NMR¹H80MHz スペクトラムが、期待される構

元素分析: C10 H15 NO2

С Н N 0 S

計算値: 56. 31 7. 09 6. 57 15. 00 15. 03 実測値: 56.07 7.11 6.39 15.02 14.93

【0018】実施例 VII N- (3-メルカプトプ

ロピル) グルタルアミド酸

不活性雰囲気下に保たれ、室温でかき混ぜられた、20 cm³のメタノール中の6.84g(0.075モル)

の3ーメルカプトプロピルアミン(ホモシステアミン)

溶液に、8.56g(0.075モル)の無水グルター 10 【0019】組成物の実施例 ル酸を、反応混合物の温度を40℃以下に保ちながら、

分けて入れる。6時間30分間かき混ぜた後、その反応

*る。それからその生成物を60℃以下の温度の真空中で 乾燥し、19.5gのN-(3-メルカプトプロピル)

16

グルタルアミド酸を、無色の油状物の形態で得る。NM R1H80MHz (メガヘルツ) のスペクトルが、期待

される構造と一致する。

実施例 1

この発明による毛髪のパーマネント変形のため還元組成 物を、下記の物質を混ぜ合わせる事によって製造する。

は完了する。その溶液を乾固するまで減圧下で蒸発させ* N-(2-メルカプトエチル) スクシンアミド酸

シーメックス (Chimex) から商標名 "シーメクサン (CHIMEX ANE) CI"で 売られている、オレオセチルジメチルヒドロキシエチ

ルアンモニウムクロリド

0.3g

香料、十分な量

防腐剤、十分な量

脱塩水、 100gに対して十分な量

この組成物は、毛髪をセットするためのローラーに前も ※の組成物を毛髪に作用させた後に、その毛髪を水で完全 って巻かれた湿った毛髪に適用される。約15分間、こ※ に洗浄し、下記に示す酸化組成物を適用する。

H₂O₂

8倍の量に対して十分な量

安定剤 十分な量

ラウリルジメチルアミンオキシド

十分な量

0.7g

香料

乳酸

pH=3.0にするのに十分な量

脱塩水

100gに対して十分な量

この酸化組成物を、ローラーが取り外された場所の毛髪 ★す。この実施例では、酸化組成物は、下配のものによっ に約10分間作用させておき、毛髪を完全に水で洗う。 30 て代替することができる。

フードの下で乾燥した後、毛髪は、美しいカールを現わ★

H₂O₂

8倍の量に対して十分な量

安定剂

十分な量

十分な量

クエン酸

pH=3.5にするのに十分な量

脱塩水

100gに対して十分な量

【0020】実施例 2 実施例1において示されたものと同じ方法で、毛髪のパ

ーマネント変形を、下記の還元または酸化組成物を用い ることで実施できる。

A. 還元組成物

N-(2-メルカプトエチル) スクシンアミド酸

13g

ピス [N-(3-カルボキシプロピオニル) N-エチル]

ジスルフィド

5 g

モノエタノールアミン pH=9.0にするのに十分な量 ゴールドシュミット (Goldschmit) 社から商標名 "テゴペタイン(TEGOBETAINE) HS" で売出さ れているコプラモノグリセリド含有ココイルアミドプロビル

ベタイン

0.3g

香料 十分な量

防腐剤 十分な量

脱塩水 100gに対して十分な量

100g

B. 酸化組成物

臭化ナトリウム

8 g

1 g

18

トリエタノールアミン pH=8.0にするのに十分な量

リン酸1ナトリウム水化物 (12H2O)

0.3g

リン酸3ナトリウム水化物 (2 H₂O)

O) 0.5 g

ゴールドシュミット (Goldschmit) 社から商標名 "テゴベタイン (TEEGOBETAINE) HS" で売出さ れている コプラモノグリセリド含有ココイルアミドプロビル

ベタイン

脱塩水 100gに対して十分な量

【0021】実施例 3

A. 還元組成物

N- (2-メルカプト エチル) コハク酸イミド 10g

モノエタノールアミン pH=9. 0 になるのに十分な量 シーメックス (Chimex) 社から商標名"シーメキサン

(CHIMEXAN) CI"で売出されたオレオセチル

ジメチル ヒドロキシエチル アンモニウムクロリド 0.3g

香料 十分な量

防腐剤 十分な量

脱塩水 100gに対して十分な量

B. 酸化組成物

H₂O₂ 200倍量で

4.8g

8-ヒドロキシ キノレイン 硫酸塩

0.01g 0.05g

フェナセチン

クエン酸 pH=3.0になるのに十分な量

香料 十分な量

脱塩水 100gに対して十分な量

[0022]

30

実施例 4

A. 還元組成物

N- (2-メルカプト エチル) スクシンアミド酸

6 g

N-(2-メルカプト エチル) コハク酸イミド

ピス [N-(3-カルポキシプロピオニル) N-エチル]

4 g 2 g

モノエタノールアミン pH=8.7にするのに十分な量

セチル トリメチル アンモニウムクロリド

1 g

香料 十分な量

ジスルフィド

防腐剤 十分な量

脱塩水 100gに対して十分な量

100g

B. 酸化組成物

H₂O₂ 8倍量に対して十分な量

ヘンケル社から商標名"シポン アオス (SIPON-

AOS) 225" で売られているラウリル ナトリウム/

ミリスチル エーテル 硫酸ナトリウム (70/30の割合、

2. 2モルのエチレンオキシドで

エーテル化されている)の混合物

3.5g

安定剤 十分な量

香料 十分な量

クエン酸 pH=3.0にするのに十分な量

脱塩水 100gに対して十分な量

100g

20

[0023]

実施例 5

A. 還元組成物

N-(2-メルカプト エチル) ヘキサヒドロフタルアミド酸 11.5g モノエタノールアミン pH=9.0になるのに十分な量 シーメックス (Chimex) 社から商標名"シーメキサン (CHIMEXANE) CI"で売られているオレオセチル

ジメチル ヒドロキシエチル アンモニウムクロリド

0.3g

香料 十分な量

防腐剤 十分な量

脱塩水 100gに対して十分な量 100g

B. 酸化組成物

H₂O₂ 200倍量で

4.8g

硫酸 8-ヒドロキシ キノレイン

0.01g

フェナセチン

0.05g

クエン酸 pH=3.0になるのに十分な量

香料 十分な量

脱塩水 100gに対して十分な量

100g

[0024]

実施例 6

A. 還元組成物

N- (2-メルカプト エチル) ヘキサヒドロフタルイミド 16g モノエタノールアミン pH=9.0にするのに十分な量 シーメックス (Chimex) 社から商標名 "シーメキサン (CHIMEXANE) CI" で売られているオレオセチルー ジメチル ヒドロキシエチル アンモニウムクロリド 0.3 g

香料 十分な量

防腐剤 十分な量

脱塩水 100gに対して十分な量 100g

B. 酸化組成物

H₂ O₂ 200倍量で 4.8g

硫酸 8-ヒドロキシ キノレイン

0.01g0.05g

フェナセチン クエン酸 pH=3.0にするのに十分な量

香料

十分な量 100gに対して十分な量

100g

[0025]

実施例 7

A. 還元組成物

脱塩水

N- (2-メルカプト エチル) スクシンアミド酸 9.3g ジーエイエフ (GAF) 社から商標名 "コポリマー (KOPO-LYMER) 845" で売られている、20重量%水溶液中の Nビニルピロリドン/メタクリル酸ジメチルアミノエチル 共重合体 1 g

アンモニア pH=9.0にするのに十分な量

香料 十分な量 色素 十分な量 防腐剤

十分な量

21 22 水 100gに対して十分な量 100g B. 酸化組成物 4 H2 O2 200倍量で 4.8g クエン酸 pH=3.0にするのに十分な量 香料 十分な量 脱塩水 100gに対して十分な量 100g [0026] 実施例 8 A. 還元組成物 システイン 2.5g N-(2-メルカプト エチル)スクシンアミド酸 3.63g シーメックス (Chimex) 社から商標名 "シーメツクスアン (CHIMEXANE) CI"で売出された、オレオセチルー ジメチル ヒドロキシエチルアンモニウムクロリド 1.30g モノエタノールアミン pH=9.0にするのに十分な量 香料 十分な量 脱塩水 100gに対して十分な量 100g B. 酸化組成物 H₂O₂ 200倍量で 4.8g クエン酸 pH=3.0にするのに十分な量 香料 十分な量 脱塩水 100gに対して十分な量 100g [0027] 実施例 9 A. 還元組成物 システイン 1.3g N- (2-メルカプト エチル) スクシンアミド酸 5.31g シーメックス (Chimex) 社から商標名 "シーメキサン (CHIMEXANE) CI"で売られている、オレオセチルー ジメチル ヒドロキシエチルアンモニウムクロリド 1.30g モノエタノールアミン pH=9.0にするのに十分な量 脱塩水 100gに対して十分な量 100g B. 酸化組成物 200倍量で H₂O₂ 4.8g クエン酸 pH=3.0にするのに十分な量 香料 十分な量 脱塩水 100gに対して十分な量 100g [0028] 実施例 10 A. 還元組成物 5.0g システイン N-(2-メルカプト エチル)スクシンアミド酸 3.63gシーメックス (Chimex) から商標名 "シーメキサン (CIMEXANE) CI"で売られている、オレオセチルー ジメチル ヒドロキシエチル アンモニウムクロリド 1.30g モノエタノールアミン pH=9.0にするのに十分な量 脱塩水 100gに対して十分な量 100g B. 酸化組成物 H₂ O₂ 200倍量で 4.8g クエン酸 pH=3.0にするのに十分な量

香料

十分な量

脱塩水

100gに対して十分な量

100g

[0029]

実施例 11

A. 還元組成物

塩酸システアミン

2.77g 7.26g

N- (2-メルカプト エチル) スクシンアミド酸

シーメックス (Chimex) 社から商標名 "シーメキサン (CHIMEXANE) CI" で売られている、オレオセチルー

ジメチル ヒドロキシエチルアンモニウムクロリド

シバノル こーローフエノルノン ここノムノロノー

モノエタノールアミン pH=9.0にするのに十分な量

脱塩水

100gに対して十分な量

100g

B. 酸化組成物

H₂O₂

200倍量で

4.8g

1.30g

クエン酸

pH=3. 0にするのに十分な量

香料

十分な量

脱塩水

100gに対して十分な量

100g

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.